# 19대 한 민국 특 허 첨(KR)

10 nt. Cl. 4

œ특 허 공 보(B')

제 4563 호

C 07 C 43/13 C 07 C 43/12 C 07 C 59/135

❷공고일자 1996. 7. 24

①공고번호 96-9774

☎출원일자 1988. IO. 29

②출위번호 88-14169

❸우선권주장 **1987.** 10. 30 € (화학국 (US) GC116, 259

심사관 a۱ 윤 원

**€** Þ) 자 리챠드 바아크 플라인

미합중국, 미네소타 55144~ 1000, 세인트 문, 3대 센타

'패트리카 마리 세이보

비합중국, 미네소타 55144~1000, 세인트 종, 3엠 센타

**⊕** 미네소타 마이닝 앤드 매뉴됐츄어링 심패니 ᆁ 대표자 도날드 멀러 센

미합중국, 미네소타, 씨인드 폴, 3엔 센타

❷대리인 변리사 4 영 **환 · 유** 놈 싙·안 4

(제25면)

# ❸퍼플루오로(시클로 지방족 메틸렌옥시알킵렌) 카르보님 플루오라이드 화합물 및 이의 유도체

발명의 상세한 설명

본 반명은 의품부으로 지방족 에베르~포한 카르보닠 플루오라이드 화합품과 이의 유도체 및 이들의 제조 방법에 관한 것이다.

식 -CF<sub>5</sub>-CF-CF<sub>2</sub>의 혜사 품두오로 뜨로필렌 옥사이드를, 퍼플쿠오로카로복실산 플루오라이드와 반응 시키서 퍼플쿠오로알푸시 프로피온산 블부오라이드를 제조하는 방법은 이미 공지되어 있다.

미합중국 곡허 제3,250,808호(무어의 다수)는 해사품루오로프로핓센 우사이드가 자체적으로, 또는 풀루오 로일카논산 플루오라이트, 또는 플루오로알카논과 반응하여. 입반석 RAC(CF(CF,)CF,O],-CF(CF,)COX 및 일반시 R<sub>t</sub>O[CF(CF<sub>1</sub>)CF<sub>1</sub>O],-CF(CF<sub>1</sub>)COOM(식중 R<sub>t</sub>는 풀루오로안짓기 또는 풀루오로알콕시알킫기이 교, n은 0 이상의 수이고, X는 아미노기, 할로겐기 또는 헤드룩싯기이며, M은 알킬기, 금속 양이온 또는 암모늄기이다)의 플쿠오호카본 에테르를 생성시키는 방법에 대해 개시하고 있다.

영국 투허 제1,529,514(듀퐁)는, 핵사품부모로프로필렌 옥사이드를 일반석 R.R.C=O(식중, R. 및 R.는 자각 참소, C.-..의 플루모로알킬기, 실보님-지환된 C.-..의 플루오로알킨기, C.-..의 플루오로알콕시기, 실포님-치환된 C<sub>I-H</sub>의 줄두오로알락시기, 2 내지 14개의 단소원자 및 1 내지 6개의 삼소원자를 가진 줄두 오로알콕시알킿기 또는 2 내지 14개의 단소원자 및 1 내지 6개의 산소원자들 가장 설포년-치환된 플루오로 안축시알컬기임)의 플루오르화 카르보닌 화합물과 반응시켜 일반식 R.R.CFOCF(CF,)COP의 산 풀루오라 이드-포함 에테르를 제공하는 방법을 개시하고 있다.

미합중국 특히 재4,035,388호(마티나)에는 하기 일반시의 퍼플루오로-α-알큭시프로파온산 플루오라이 드의 제조 방법이 개시되어 있다 :

무허공고 96-9774 2/25

R'O[CF(CF<sub>3</sub>)CF<sub>2</sub>O]<sub>a</sub>CF(CF<sub>3</sub>)COF

상기 식충. R'은 C;\_,의 최준투오로알킬기이거나 식 CF,CFOCF;CF(CF,)OCF-의 라디칼이며: n은 0.

마합중국 목허 제4.118,421호(마티니)에는 일반식 R<sub>t</sub>O[CF(CF<sub>1</sub>)CF<sub>1</sub>O]<sub>n</sub>CF(CF<sub>3</sub>)COF의 퍼플루오로알큐시 프로피온신 플루오라이드의 제조 방법이 개시되어 있다.

이합중국 독려 세3,271,341호(개리는 H세)에는 수성 골로이드 중합체 분산액의 제조시 유용한 이온화성 분산세가 개시되어 있는데, 이 분산체는 일반식  $F(CF_s)_nO[CF(X)-CF_s-O]_n-CF(X)-COOA의 수용성$ 화합물이며, 상기 식중 X는 불소와 퍼플루오로메틸기로 구성된 군중에서 선택되고, m은 1 내지 5의 양수이고, n은 0 내지 10의 양수이며, A는 수소 및 일가의 열 라니칼류로 구성된 친수성 라디칼이다.

작용성 커플루오로 지끌로 지방족 조성물을 재시하고 있는 특허로는 다음과 같은 것이 있다. 이합증국 목 러 제2,593,737호(디슬란의 다수)는 시 C.F., COOH 및 C.F., CF. COOH로 표시되는 시큐릭 불부으로카본 모노카르부신산과 이들의 작용성 유도체가 개시되어 있다. 미합중국 특히 제3,600,433호(출팬드의 다수) 및 제3,699,156호(출탠드의 다수)에는 일반식 R/C.F., COF. R/C.F., CH.OH 및 C.F., CH.OH의 시클릭 플무 오도카본 화합문과 이들의 작용성 유도체가 개시되어 있다.

동일한 탄소수의 플루오르화 제면활성자에 있어서, 직례 화합률이 통상계으로 축제 화합물보다 수용액의 표면 상력을 보다 낮게 기하시킨다는 것으로 오랫동안 인식되어 왔다. R. E. 뱅크스의 문헌 [Organofluorine Chemicals and Their typications, 엘리스 호우드 리마티드, 키세스터, 1979, 페이지 222—223]에는 지례 플루오로케미킹 생성물을 사용하면, 무히 거동도(<0.01%, 100ppm)인 경우를 제외하고는, 축쇄 플루오로케미킹 생성물을 사용하는 것보다 일반적으로 표면 장력을 낮게 거하시킬 수 있다는 집이 개시되어 있다. 마리안 K. 버네트 및 W. A. 지스만[말만 분지(terminal branching) 및 염소 차차에 따른 퍼플루오로산의 표면 무성, J. Phys. Chem., 71, 1967, p.2075—2082]은, 완전 플루오르화된 직체사들 알카산의 축합된 단일층이 동일한 쇄 길이를 가진 그것의 말만 분자된 유사체보다 낮은 임계 표면 장리(lawer critical surface tension)을 가검을 밝히고 있다. 당해 분야의 소기 연구에서, E. F. 됐어, E. C 샤프린 및 D. A. 지스만(휴라된 플루오르화산의 필름의 무성, J. Phys. Chem., 58, 1954, p.236—239)은, 완전 플루오르화된 직쇄 알카논산의 축합된 단일층의 탁원한 비—습운성 및 이에 따른 낮은 임계 표면 장력은 밀접하게 연결된 —CF, 기가 표면에 형성된 것에 기인하는 것으로 간주하고 있다.

그러나, 놀립게도 고도로 분지된 목정의 품후으로케며칠 생성물은 저동도(예, 50~100ppm)에서 뿐만 아니라, 특히 고동도(예, 500 내지 10,000ppm)에서 수용액의 표면 장력을 보다 낮게 저하시킨다는 점이 밝혀졌다.

본 반당은. (1)(a) 두개 이하의 퍼플루오로알킬 치완체 및 퍼플루오로알칼렌 치완체를 가질 수 있는 퍼플루오로시클로 지방족부, 및 (b) 퍼플루오로메틸레옥시알컬렌 카르보닐 플루오라이드 라디잗을 가진[상기라디칵의 메틸엔기는 싱기 퍼플부오로시큐로 지방족부의 퍼플두오로알컬랜 치환체나 고딕 탄소원자에 결합되고, 퍼플무오로메틸랜옥시알컬렌 카르보닐 품부오라이드의 알컬렌기는 커플루오로(메틸)메틸펜기, 퍼플루오로이스프로핀랜옥시(애틸)메틸펜기, 또는 약 10개 이하의 퍼플루오로이스프로필렌옥시 단위를 가진 물리 (머플루오로이스프로필렌옥시) 퍼플루오로(매틸)메틸젠기임] 퍼플루오로(시클로 지방족 메틸렌옥시알컬렌) 카르보닐 플부오라이드 화항물의 작용성 유도체, 또는 (3) 퍼플루오로(시플로 지방족 메틸렌옥시알컬렌) 카르보닐 플루오라이드 화항물의 작용성 유도체, 또는 (3) 퍼플루오로(시플로 지방족 메틸렌옥시알컬렌) 카르보닐 플루오라이드 화

합물의 비작용성 유도체를 포함하는, 퍼불쿠오로(시클로 지방축 메틸렌옥사암컬덴) 화합물을 제공한다. 상기의 작용성 유도체 및 비작용성 유도체는 본대의 퍼플루오로에틴첸옥시알킬덴 카르보님 플쿠오라이드의 퍼블루오르메틸젠옥시알킬렌기와 퍼플루오르시클로 지방촉부를 갖는다.

퍼플루오로시클로 지방족부는, 고리 원자로서 산소나 실소 해에로 원자 또는 이들 모두를 포함할 수 있는 커플루오로시글로핵실이나 퍼플루오로데칼런부가 바람지하며, 퍼플루오로알킨 치환체가 퍼플루오로시클로 지방족부상에 존재하면, 바람격하게는 C, 내지 C,의 직쇄 또는 축쇄을 이루고, 퍼플루오로 안길엔 치환체가 퍼플루오로시끌로 지방족부상에 존재하면, 바람격하게는 C, 내지 6개의 탑소원자를 갖는 것이 바람격하다. 카르보브 풀두 오라이드 화합물의 작용성 유도세로는, 예를 들면, 카르부실산, 이들의 업, 에스테르, 아비드, 니트릴, 안물, 아크릴레이트, 및 비닐 에테르가 있다. 카르보닐 플후오라이드 화합문의 비작용성 유도세로는, 예물 들면 히드라이드, 플루오라이드 및 클로라이드가 있다.

본 발명의 퍼플루오로(시골로 지방죽 메틸렌옥시압진렌) 카르보닐 불루오라이드의 유도체는 계면환성제, 탄성중합체, 피목제, 충활제, 전열 및 냉각 유체, 수압 유채, 중기상 가열 및 섬유재에 발유 및 발수성읍 부여하기 위한 처리제 등의 각종 용도에 유용하다. 본 발명의 카르복진산 유도체회 암모늄열은 수용액의 포 면 강력은 낮추는 계면활성제로서 특히 유용하다.

이들 과품루오로(시군로 지방주 예밀댄옥시알킬펜) 화법물은 하기 일반시으로 나타낼 수 있다:

상기 식중, R.는 퍼즐루오로시클로 지방콕 라디칼, 즉

$$R_{r}$$
  $F$ 

$$R_{i'}$$
 $R_{i'}$ 
 $R_{i'}$ 
 $R_{i'}$ 
 $R_{i'}$ 

$$R_{t} = R_{t}$$

$$R_{t} = R_{t}$$

$$R_{t} = R_{t}$$

$$\begin{array}{c|c} R_{\ell'} & & \\ \hline \\ R_{\ell'} & & \\ \hline \\ R_{\ell'} & & \\ \hline \end{array} \qquad \qquad \begin{array}{c} g_{E,\Xi} \\ \\ g_{E,\Xi} \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{f'} & R_{f'} \\
O & F & N - C_a F_{aa} - \bullet | \mathbb{Z} \\
R_{f'} & R_{f'}
\end{array}$$

[생기 식중 Ri는 각과 붙소 또는 C<sub>1-4</sub>의 작쇄 또는 축쇄의 퍼퓸부모로알린기이며, 단 Ri 라디칼증 두게 이하의 Ri 라디칼은 생기 퍼퓸쿠오로알린기이고, a는 1 내지 6의 정수임), n은 0 내지 약 10, 바람작하게는 0, 1 또는 2이며, Z는 -COF 또는 그것의 작용성 또는 비작용성 유도체이며, 이때 Z는 -H, -X, -CFiH, -CFiX, -CHiOH, -COX, -COR, -COOH, -COOMiM, -COOR, -CFi, -CONR'R', -CHiNH₂ - CHiNCO, -CN, -CHiCOCOR, -CHICOCOR,

상기 식 및 기타 본원에서 재시된 구조식에서, 고리 구조내의 "F"는 동상적으로 삼기 고리가 퍼플루오로로서, 즉, 모든 고리의 안소원자가 불소 원자에 결합되고 또한 치원체(예, CF, 또는 CaFe)에 결합될 수 있음음을 청하는 것이다.

상기 식에서 불 수 있듯이. 동상적으로 본 반명의 화합물은 분지도가 높다. 축쇄는 퍼플루오로(메틸)메딜 덴과 퍼블루오로이소프로필렌옥시 단위의 덴먼트 메틸기에 형성된다. 축쇄의 갈라짐은 퍼플루오로시클로 지 방콕부가 퍼플루오로알길 치환체 뿐만아니라 띄블루오로 메틸렌기나 퍼플루오로 알킬렌 기환기와 연견될때 일어난다

본 발명의 퍼플우오로(지골로 지방촉 에틸렌옥시알콘텐) 카르보닌 플루오라이드는 혜사출두오보프로웹텐옥사이드와 퍼플루오보시클로 지방촉 캬르보닐 플루오라이드 전구체 화합문의 속매 반응을 통해 제조할 수있다.

퍼플루오로시클로 지방ች 카브보닐 플루오라이드 전구체 화합물은 퍼플루오로시뿐보훽산 카르보닐 플루오라이드, 피플루오로대장런 카르보닐 폴루오라이드, 1-아자퍼플루오로시쿰로렉산-1-안간 카르보닐 플루오라이드, 1-옥사-4-아자시탈로렉산-1-알간 카르보닐 플루오라이드 및 이들 화합물의 고리-탄소 C, 내지 C, 퍼플루오로알릴 모노- 및 디-시화된 유사제중에서 선백된다.

이들 전구체 카르보닐 플루오라이트 화합물은, 예술들면 다음과 같이 전기 화학적 풀루오고화(ECF) 반응을 통해 반화수소 건구체로부터 용이하게 세조된다 :

건기 화학적 플루오르화 반응은, 에를 돌면 미합중국 특히 세2,593,737호(디슬린 와 다수)에 기재되어 있다. 6-원의 고리 단화수소 친구세가 판여하는 저기 화학적 플루오르화 반응에서는, 홍상적으로 소량의 고리 개환과 고리 수축이,발생하여 트리플루오로배팅-치환된 5-원의 고리 부산물이 산출된다. 예를 들어, 상기 반응에서는 약 20중당% 이하의 퍼플루오로(메틸시끌로백탄) 카르보닌 플루오라이드가 형성된다. 이무산물은 주성본인 6-원의 고리 생성물과 비점이 동일하기 때문에 중류를 통해 분리하기가 어렵다. 5-원

의 고리 부산물의 존재는 본 반영의 조성물에 유해하지는 않다. 6-원의 고리 생성물과 같이, 5-원의 고리 부산물은 핵사물론으로프로필렌 옥사이드와 반응하여 유용한 부가생성물 및 이 부가생성물의 유도체군 생성 시킨다.

따라서, 본 발명의 대부분의 조성물은 상기와 같은 고리-수축된 부산물을 포함할 것이다(전기 화학적 풀 루오로파 반응에서 고리의 수축은, 예를 들면 R. E. 밴크스의[유기 품루오르 계미次의 계조, 특성 및 산업 격 용도, 엘리스 호우드 리미티드, 키캐스터, 1982, J장, 19-43페이지]에 기재되어 있다).

띄튜부오로시클로 지방록 카르보닐 품두오라이드 전구체와 벡사뜌루오모프로필렉 옥사이드와의 축배 반응 은 하기식으로 도식화한 수 있다:

$$R_iCF_{\uparrow} + 1 CF_{\downarrow} - CFCF_{\bullet} \longrightarrow R_iCF_{\downarrow}O[CFCF_{\bullet}O]_{\circ}CFCOF$$

$$CF_{\circ} \qquad CF_{\downarrow}$$

이 반응에서, 전구세 카르보닝 플루오라이드 화합물의 카드보닌 플루오라이드, 즉 -COF는 퍼플투오로 (시클로 지방족 에팅센옥시알질랜) 카르보닝 플루오라이드 생성물의 퍼플루오로에틴벤옥시기, 즉 -CF<sub>2</sub>O-로 컨판된다.

핵사품주오로프로필렌 옥사이드를 사용하는 각종 축매 공정은 당업자들에게는 널리 공지되어 있다. 핵사 물루오로프로필렌 옥사이드와 퍼플루오로시클로 지방족 카르보닐 플루오라이드의 반응에 바람직한 축매 공정은 알칼리 금속 요오드화물 또는 알칼리 금속 보용화물, 바람지하게는 요오드화 칼륨이나 보통화 칼륨의 존재하여 글라임(giyme)과 같은 국성 유기 용매중에서 수행한다. 반응 온도는 매우 광범위하게, 예를 들면 약 →80℃ 내지 100℃, 바람직하게는 →30℃ 내지 60℃에서 조절될 수 있다. 통상적으로 반응 시간은 반응의 규모에 따라 수분 내지 약 50시간인데, 규모가 큰 반응은 보다 긴 시간에 소요된다. 이 반응은 동상적으로 대기압에서 수행하다. 보다 높은 압력은 사용할 수도 있으며 독수 장치는 권요지 않다.

반응을 수행하기 위하여, 먼저 용매와 퍼플루오로시클로 지방속 카르보널 플루오라이트 전구제를 반응 용기대 채우고 나서, 흑대를 첨가한 후 텍사플루오로프로밀렌 우사이드를 첨가하거나, 용대와 촉매를 반응 용기해 채우고 카르보닐 플루오라이드를 청가하고 나서 텍사북루오로프로밀렌 우사이드를 청가한다.

사용되는 속매의 농도는, 기능적으로 언급하면 실험을 통해 결정될 수 있는 속매광이다. 동상적으로 요오 도화 칼륨을 속매로 사용하는 경우에는, 그 양이 카르보널 플루오라이드를 기준으로 하여 약 12물%을 초과 할 필요가 없다. 보통화 칼륨을 사용하는 경우에는, 때로는 카르보닝 불부오라이드를 기준으로 촉매의 양물 100물%까지 어느 정도 다량으로 사용할 필요가 있다.

본 발명의 대표적인 퍼플루오조(시클로 지방쪽 메틸랜옥시안진캔) 카르보닐 플루오라이트 화합물은 다음 과 같다:

$$CF_3 - CF_3O[CFCF_3O], CFCOF$$

$$CF_4 CF_5$$

$$CF_5 CF_5$$

$$CF_5 CF_5$$

$$CF_5 CF_5 CF_5$$

$$(CF_{\bullet})_{\circ}CF \longrightarrow F \longrightarrow CF_{\circ}OCFCOF$$
 $(V)$ 

$$CF_{V}(CF_{2})_{3}$$
  $F$   $-CF_{2}OCFCOF$   $CF_{4}$   $(VI)$ 

본 발명의 퍼플루오로(시골로 지방주 에틴렌옥시퍼플루오로알침덴) 카르보닐 플루오라이드는 많은 유도체 전 제조하는데 유용한 중간체이다. 이들 유도체는, 여름 들면 카르복실산 및 이의 영, 에스터르, 아비트, 니트린, 알롱, 아크릴레이트, 및 비닐 에스데르와 같은 비작용성 또는 작용성 유도체를 포함한다.

옥시터불부오로알컬렌의 작용성 유도체류, 즉 퍼플루오로 폴리에테르류는 여러 독취에 개시되어 있는데. 예를 들면 미합중국 특허 세3,250,808호(구여의 다수) 및 제4,094,911호(미취의 다수)가 있다. 비작용성 만 단부를 가진 퍼플루오르폴리에대르는 상표명 "KRYTOX" 및 "FOMBLIN"으로 자판되는데, 이는 건공 됨 프 유제로서 유용하다(예를 들면, 기.카프리치오의 다수의 문헌[진공 기법용 과플우오고 폴리에데로 유제, Ind. Eng. Chem. Prod. Res. Dev., 1982, 21.515-519] 登录).

이들 유도체는 채명한성제, 탄성중합체, 의목제, 윤활제, 권열 및 냉각 유체, 수압 유체, 증기상 가열 및 섬유재에 발유성 및 발수성을 부여하기 위한 처리등의 가중 용도에 유용하다. 카르부실산 유도체의 암보늄 역은 투히 최면환성제로서 유용하다. 예를 들어, 암보늄 염의 제조는 카르보닐 플루오라이드를 가수분대하여 상을 참성시킨 후, 안드니어로 산을 중화시켰으로써 이루어진다.

하기 식은 화합문(III)에 대한 상기 반응은 나타낸 것이다 :

본 발명을 보다 상세히 설명하기 위하여, 하기에 비재한격인 실시예를 제공한다. 이들 실시예에서, 양문 다른 언급이 없는 한 중황였로 한다.

실시예에서 모든 생성물은 본 반명 화항물과 완전히 입치하는 둘러씩 북성 및 분석 특성을 보였다. 반응 생성물의 가스 크로마토그래피(GC) 분석은, 산 플루오라이트에 3m의 20% SE-52 컨턴을 사용하여 수행하거나, 또는 3m OV101 컨턴을 사용하여 산 플루오라이트를 메틸에스테르로 전환시킨 후 수행함으로써 출반 문진과 퍼플루모로(시를로 지방속 메틸렌옥시알컬렌) 생성물을 일차적으로 분려시켰다. 생성물의 적의선(IR) 스펙트럼 분석 결과, 5.22미크론에서 특징적인 카르보보 들두오라이드 스트레치가 나타났다. 등소 핵자기 공명(PF NMR) 분석은 75~85ppm 범위에서 열부 검찰 뿐만 아니라 본래의 출발 산 플루오르화물증의 비-카르보보 마하 불순물과 이성질체의 존재 때문에 때로는 복잡해지는 경향은 있으나, 분석 결과, 내부의 CFCI, 기준보다 아래 영역인 +26ppm에서 특징적인 -COF 분소가 나타났다. 가스 크로마토그래피- 질량 스펙트럼(GC-MS) 분석도 또한 일부 경우에 대해 실시했다. 수물은 비-해사플루오모프로필랜 옥사이트 유도 물질에 대해 보정한 CC 단적율(%)을 기준으로 하였다.

#### 실시에 1

전공 건조된 요오트화 칼륨(5.0g, 0.03분, 되셔, 인증된 ACS)을, 드라이아이스(상포명) - 아세본 응축기, 상부 교박기 및 가스 주업구가 실치된 3구의 등군 바닥 플라스크(250ml)에 수용된 50g의 (나트늄 벤조 제논 케팅로부터 중류시계) 무수 디교라인, 즉 (CH<sub>2</sub>OC<sub>2</sub>H<sub>1</sub>)<sub>2</sub>O(인트리히 캐미칸 정패니 제공 : 99%)에 참가하였다. 이 교반된 혼합문에 피플루오보지플로텍산 카르보닐 플루오라이드, 즉 C<sub>2</sub>P<sub>11</sub>COF(85% 순도의 100g, 0.26분)을 한꺼번에 참가했다. 0℃에서 1시간 동안 교반한 후, 해사플루오로프로필팬 옥사이트(80% 순도의 58g, 0.27분)를 가스 주업구를 통해 45분여 길쳐 청가하였다. 2시간 동안 교반한 후, 생성된 하부의 플부오로케미칼 상(143g)을 분리하였다. 플루오로케미칼 상을 GC, IR 및 막 NMR로 분석한 바에 따르면, 상기 상은 하기식의 76%의 피플루오로 지방주 에데르~함유 카르보닐 플루오라이드 생성물.

특허공고 96-9774 8/25

및 이것의 아성질체를 지냈고[이 생성물은, n=0:45%, n=1:38%, 및 n≥2:17%로 분포되어 있고, 수 많은 퍼플루오보시콜로예산 카르보닐 품두오라이드를 기준으로 했을 때 57% 옆]: 20%의 미반응한 산 줄 두오르화물 출빙 물절: 및 4%의 핵사플루오로프로질센 목사이드 울리고미, 즉 C<sub>3</sub>F<sub>3</sub>O[CF(CF<sub>3</sub>)CF<sub>2</sub>O]<sub>3</sub>CF(CF<sub>3</sub>)COF(이때, p는 0 내지 2억)로 구성되는 것으로 나타났다.

#### 실시에 2

요오느파 권통(7.06g, 0.042물)은, 드라이 아이스(상표명) 아씨를 용축기, 상부 코반기, 및 가스 주입구가 설치된 250ml 용량의 3-구 중단 플라스크내에 수용된 우수 디글라임(81g; 나트류/벤조커는 케팅로부터 중류된 것)에 천가하였다. 이 제반된 혼합들에 퍼플루오로(4-에틴지클로해산 카르보닐 플루오라이트) (82% 순도의 163.5g, 0.355불)을 참기하고, 20분에 전혀 0℃로 내각시었다.

핵사품구오코프로컬렌 옥사이드(65.4g, 0.394분)을 1시간에 걸쳐 권가하고, 한용 혼합물을 두시간 동안 교반한 후 실본으로 가온시켰다. 생성된 하부의 플루오로케미칼 상(207g)을 분리하여, 메틸에스페르의 GC-MS 분석 뿐만 아니라. GC 및 IR로 상기 푼루오로케미칼 상을 분석한 결과, 상기 상은 하기식의 59%의 퍼물두오로(신골고 시방콕 메틸렌옥시알칼펜) 카르보닐 플루오라이드 화합물,

과 이것의 이성진체를 포함하고 있으며, 이 생성물의 분포는 n=0:51%, n=1:41% 및 n=2:8%이었으며, 수월은 출발 카르보님 플루오라이드를 기준으로 하였을 때 55%였다.

#### 실시예 3

실시예 2의 생성들은 중류하고, 60~68℃/30토로에서 뚫는 분획을 수거했다. 메털 어테르의 GC 분서 결과, 이 분획은 95%의 생성물(m=0)을 모합하는 것으로 나타났다. 이 분회(10g)을 2시간 동안 20mi의 물과 함께 교반하여 가수분해지킨 후, 프레온(상표명) 113중에 용해된 생성된 하부의 불구오로케이칼 상을 분리하여, 물로 2회 세칭한 후, 창산 마그네슘으로 건조시키고 중류함으로써, 최기식으로 표시되는 7.84g의 점실의 투명한 산(비점:82~84℃/0.1토로).

과 이것의 이성질체를 수둑했다. 생성물의 IR 스펙트럼 전과, 3 2미크론에서 넓은 -OII 스트레치를 보였으며, 산 생성물과 열취하는 5.65미크론에서는 매우 강한 카르보닐 소트레치를 보였다.

# 실시예 4

실시에 3약 신 생성분의 인부분(7.7g)을, 옹축기와 가스 주업판(용액 표면의 아래까지 현장되어 있음)이 선자인 100ml 용량의 3구 등근바닥 플라스크내에 수용된 60ml의 고래온(상표명) 113에 용해시켰다. 출발산에 대한 IR 분석 결과, 5.65미크는에서 출발산의 카르보닐 스트레치가 너 이상 나타나지 않고 6.0미크론에서 약모니아 업의 밴드가 더 이상 존재하지 않을 때까지 무수 암모니아를 상기 용액에 통과시켰다. 이어서, 용매를 중발시켜 하기식의 때색 고체,

및 이것의 이성원체를 분리하였다. 상기 암보늄 염은 용용되지 않았으나, 205-210℃로 가연하자 암모나아 가 휘발되면서 불해되었다.

#### 실시예 5

하기식의 퍼플루오로(시클로 자방족 메틸렌옥서알릭테) 카르보닐 플투오라이드,

및 이것의 이성질세(생성문의 분포는 메틸에소비교의 GC 문서 결과를 통해 관정했을때 n=0:94% 및 n=1:6%임)를 실시에 1에서와 같이 제조하였다. 이이서 상기 생성물(15g, 0.03분)을 메단운중의 30% BF,용에 50g에 참가하고 실온에서 1시간 동안 교반하였다. 생성된 하부의 플루오르케이칼 상을 분리하고, 고화 역화나트를 수용때으로 두차례 세력하여, 하기식의 백단에스에트 13.6x(89%).

및 이것의 이성질체를 수누하였다. 이때 이 생성물의 분포는 n=0:95% 및 n=1:5%였다. IR 분석 결과, -CH, 스트레치는 3.3이코본해서 날카품고 희미한 벤트를 보였고 5.52메르콘에서는 강한 카르보닉 4: 트레치를 보였다. 구조는 또한 GC-MS로 너욱 자세히 확인하였는데, 그 결과 예상된 메틸에스데르의 모이온이 나타났다.

#### 실시예 6

실시에 5의 에스테르(t) fig)를 5ml 프레우(상보임) 113을 함유한 70ml의 메단속중에 용해시켰다. 용액이 악열기성이 될 때까지 무수 암보니아를 장기 용액에 통과시켰다. 생성된 용액은 실온에서(약 22℃) 하듯반동안 교반하였다. 암보니아와 엑스테르의 반응이 완견되도록, 용액에 암보니아를 통과시키면서 용력을 취류가열하였다. 에스테르는 환류 조건하에서 급속히 반응시켰다.

이어지 장기 반응 혼합들을 문에 뜻고 부가의 교례온(상표명) 113에 용해시켜, 물로 세취한 후 생성된 하부의 플루오로케미칸 상을 불리하여, 확산 나트륨상에서 건조시키고 용매를 재기합으로써, 하기식으로 표시되는 9.2g의 백색의 발납성 고체(용점:55~59℃),

특희공고 96~9774 10/25

및 이의 이성질체를 수둑하였으며, 이 생성물의 불고는 n-0:95% 및 n=1:5%이었다. IR 분석 결과 5. 82이크폰에서는 카르보딜 스트레치가 나타났운 뿐아니라. 2.86 및 3.t미크폰에서는 -NH, 스트레치가 이 중선으로 나타났다. GC--MS을 통해 아마드 구조를 확인했으며, 그 결과 예상된 모이온이 나타났다.

#### 실시에 7

실시에 6의 아기트(9.2g)를 100ml의 중군 바닥 뿐라스크에 넣고 오산화인(20g)을 점가하고, 이 혼합들여 공실해질 때까지 고반하였다. 짧은 경도의 중류 해트를 잘라스크에 무취시킨 후 이 분라스크를 오일 배스에 넣었다. 오일배스를 195℃로 시서히 가열한 후 그 온도에서 150분간 유지시켰다. 이 기간 동안에 소량의 액체가 증발되었으며 클라스크내에서는 액체의 환류가 여루어졌다. 이 기간의 송반에 중류 체트를 흡수가(吸水器)에 무확하여 신공 상대를 조정시켰으로써 풀라스크에 넘어 있는 액체를 심장 중반시켜, 하기식으로 표시되는 8.4g의 두양한 액체 상태와 니토린,

맛 이것의 이성전체를 수둑하였다. IR 본식 결과, 3.0미크론 이성에서는 출반 아이트 벤트가, 5.82미크론 애는 카르보털 밴드가 없었으며, 4.37미크콘에서는 당카콥고 회미한 벤트로서 너트릴 스트레치가 나타났다. GC-MS로써 너트림 구조가 확인되었으며, 그 결과 각종 윤리고미 및 고리··수축 생성물의 상용하는 오이 온이 나타났다

# 실시예 8

요오도화 칼륨(3.56g, 0.021분)을, 드라이 아이스(성포덩) - 이세를 용축기, 상부 교반기 및 기스 부입구가 설계된 250ml 용량의 3 구 동근 바닥 플리스크내해 수용된 무수 디플라임(94g)에 참가하였다. 이 교반된 혼합물에 퍼플루오로(4-이소프로핑시클로해산) 카르보닐 플루오라이드(58% 순도의 147g, 0.179분)를 참가하였다. 반응 혼합물을 약 25분간에 견치 0℃로 냉가시켰다. 이어서 해자플루오로프로판엔 옥사이드(32.7g, 0.197문)를 30분에 길쳐 서서해 참가하였다. 생성된 혼합물은 4시간 동안 교반한 후 산은으로 가 손시켰다. 이어서 생성된 하부의 플루오로케이칼 중(166g)을 분리하여, 하기식의 퍼플루오로(시글로 지방 역 에닌렌옥시안권엔) 카르보닐 플루오라이드 화합물(26%).

의 이것의 이성경제를 수둑하였는데, 이 생성물의 분포는 메일에스테르의 GC 출서으로 설정한 결과 n=0. 81% 및 n=1:19%이고, 수울은 출발 캐로보면 쓸무오라이드를 기준으로 하여 35%였다. 구조는 GC-MS 로 너욱 자세히 확인하였으며, 그 결과 예상된 메일에스테르에 대한 모이온이 나타났다.

# 설시예 9

실시에 8의 생성물을 종류한 후 68-86℃/15토르에서 옳는 문지을 수거했다. 장기 문칙(15g)중 n=0: 93% 및 n=1:7%의 문포를 갖는 일부를 30ml의 물에 첨가하고 실시에 3에서와 같이 가수분해 시켰다. 이 가수분해된 생성물은 중류하여 하기시의 삼 생성물(5.7g, 비점:87℃/0.5포크)

및 이것의 이성질체를 수뚝하였다. IR 분석 결과, 3.1미크본에서는 넒은 -OH 스트레치가 나타났고 5.64 미크론에서는 산 카르보닐이 나타났다.

#### 실시예 10

실시에 9의 산 생성물(6.2g)을 50ml와 프레온(상표명) 113에 문해시킨 후, 용에어 pH 베이퍼축 사용했을 때 엄기성을 및 때까지 꾸수 알모니아를 생십된 음액에 통과시켰다. 이어서 용매를 중받시켜서 하기식의 당황색의 고체 생성물(5.54g)

및 이것의 이성질제를 수독하였다. IR 분석 결과, 3.2미크론에서 알보늄 여운의 강하고 넓은 했으가 나타 났을 뿐 아니라 8.0미크론에서는 카르보닐 밴드가 나타났다. 용점은 187-202℃이며, 생성물중의 암모니아는 분해되어 휘말되었다.

# 실시에 11

실시에 1의 방법을 사용하여, 보용화 활동(2.59g, 0.022물), 디클라임(100g), 및 퍼플무오로(모플라노프 코파오널) 풋부오라이트(68% 순도의 100g, 0.18물)를 혼합하고, 25℃에서 1시간 동안 교반하였다. 이어서, 반응 혼합물을 0℃보 냉각한 후 현사품루오로프로필렌 우사이트(80% 순도의 40g, 0.19문)를 30분에 전체 천가하였다. 반응 혼합물을 다시 약 4시간 동안 교반한 후, 2시간에 절쳐 약 25℃로 가온하였다. 생성된 하부의 플루오르케미칼 상은 하기식의 퍼플루오르(시클로 지방쪽 메단덴옥지알컬렌) 카르보닐 플투모라이트 화합물(52%)

공 생성시켰으며, 이 생성문의 본모는 배틸에스테로의 GC로 환경한 결과 n=0:79%, n=1:12% 및 n= 2:9%이며, 수율은 출발 카르보낼 플루오라이드를 기준으로 하여 50%였다.

아 생성물은 실시에 3해서와 같이 중유하여 가수분해한 뒤 무수 암모니아와 반응시키고, 실시에 4에서와 같이 건조시켜 하기 시의 고체 생성물은 생성시켰다:

특히-공고 96-9774 12/25

이 생성물의 용접은 164-175℃이며, 생성물중의 암모니아는 분해되어 휘발되었다. 산 골푸모라이드와 디아조메탄의 반응으로 제조된 상용하는 메틸에스테르는 GC-MS를 통해 그 구조를 더 화실히 알 수 있었다.

#### 십시예 12

하기 식의 퍼플푸오로(시클로 지방족 메틸랜옥시일컬렌) 카르보니 블루오라야드 및 이것의 이성세는 질시에 1에서와 유사한 방법은 사용하여 제조하였다:

일 생성물을 환류 분합기가 절치된 3+플레이트 스타이터(Snyder, 컬럼은 통해 충류시켰다. 이어서 이물씨을 데기말하에서 124-160분로 중류하여 에탈 에스테르의 GC고 결정한 첫과, 하기 화합물인 것으로 밝혀졌다.

이 문학(5.38g)을 500ml의 물과 함께 교반하여 가수분해하고, 30분 후, 생성된 플루오르케미칼 상을 분리하여, 100g의 95% 진한 활산으로 생석하였다. 이어서, 이 상을 78-86℃의 해드 온도 및 D.05토르에서 중퓨시점으로써, 하기식으로 나타나는 456g의 투병한 액세 산 생성물

과 이것의 이성질계를 수두하였다. 상기 생성들은 IR 및 GC-MS로써 확인하였다.

# 실시예 13

실사에 12의 생성물(444g)을 600g의 프레온(상표당) 중에 용해시킨 후, 가스 주입관과 -78℃의 용축기가 설치된 플라스크로 털었다. 그리고, 용액이 적은 pH 중이상에서 용액이 염기성으로 되기까지, 총 26g의 악도니아 가스를 걷기하였는데, 이때 만응 혼합물은 상당한 전성은 지녔다. 이어서, 출라스크대의 내용물을 유리 전시에 문고, 실온에서 하룻밤 동안 건조시킨 후, 다시 8시간 동안 10℃에서 건조시켰다. 하기식

의 암도늄 염[400g, 내색 고게]

.및 이것의 퍼플루오로에털 시골로웬할 이성질체를 분리했다. "F NMR과 IR 분석 결과는 이 생성문가 일 처했다.

#### 실시에 14

실시에 12에서와 유사한 방법을 사용하여 제조한 산 생성물(20g)을 등근 바닥 플라스트에 현가했다. 인어서, 수산화 리튬(1.1g)을 80ml의 물에 통해시켰다. 용액이 영기성을 및 때까지 상기 수산화 리튬 용액은 등은 플라스트에 청가했다. 이어서, 반응 환합물을 결정화 접시에 붓고, 90℃에서 하듯밥 건조시킨 후, 다음식의 리튬 염(19.4g, 백새 고개)

및 이것의 이성진배를 분려했다. IR 분석 결과는 이 생성물과 일치했다.

### 실시예 15

실시에 12에서와 유사한 방법을 사용하여 제조한 산 생성물(20g)문 등근 바닥 플라스크에 침가했다. 이어서, 수산화 칼륨(2.8g)운 80ml의 문에 용해시킨 후, 이 용액이 염기성을 및 때까지 수산화 캋륨 용액을 플라스크에 참가했다. 이어서, 반응 혼합물을 결정화 점시에 붓고, 93℃에서 하룻밤 동안 건조시켰다. 다음식의 칼륨염(20.9g, 백색 고체)

과 이것의 이성절체를 분리하여 IR 분석한 결과, 이 생성물과 일치했다.

# 싫시에 16

신지에 12에서와 유사한 방법을 사용하여 제조한 산 생성물(10g)을 통근 바닥 불라스크에 천가했다. 이어서, 수산화 박룡(3.5g)을 80ml의 문에 용해시켰다. 이 용액이 열기성이 될 때까지, 문라스크에 수산회 바쿰 용액을 철가했다. 이어서 반응 혼합물을 결정화 접시에 붓고 93℃에서 하룻밤 동안 건조시켰다. 그리고, 다음식의 바靑염(11.3g, 백색 고체)

$$\left\{ \begin{array}{c} F \\ CF_{2} \\ CF_{3} \end{array} \right\}_{1}^{2} Ba^{-1}$$

과 이것의 이성실체를 분리하였다. IR 분석 결과는 이 생성물과 임치했다.

# 싶시예 17

실시에 12에서와 유사한 방법을 자용하여 재조한 산 생성군(10g)을 궁는 비탁 플라스크에 칠가했다. 약용액이 연기성이 될때까지 디케팅아인(40% 수용액, 3.0g)을 플라스크에 심가했다. 이어서 박용 혼합문을 결정화 검사에 붓고 75℃에서 하듯박 동안 건조시켰다. 그리고, 아인 입(10.8g, 백색 고세)

두병상교 96-9774 14/25

와 그것의 이성질체를 분리했다. IR 분석은 이 생성물과 원치했다.

#### 실시예 18

하기식의 퍼블루오로(시골로 지방者 베틸켄우시알킬랜) 카르보닐 출푸오라이드

파 이것의 이성질체는 실시에 1에서와 유사한 방법을 사용하여 제조하였다. 이어서 이 생성물을 환구 분밖기가 선치된 3~품데이트 스나이더 클럽을 통해 중부시켰다. 주요한 생성을 분회은 75~89℃ 및 100토르에서 중위되었다. 산 품무오라이드의 GC 분석 전과, 이 공질은 하기 시의 화항품 및 0.2%의 행사 품투으로 프로필덴 옥사이드 사람체인 것으로 밝혀졌다:

이 산 플루오라이노(50g)를 3.8g의 나트를 보로하드라이도, 100g의 표혜온(상포명) 113 및 10g의 데트라 급라일이 수용된 플라스코에 1시간 30분 동안 청가하였다. 이어서 반을 혼합물은 40-50℃에서 3시간 동안 가열하고 나서 실온으로 냉각한 후, 50ml의 문에 부었다. 생성된 반응 휴화물은, 진한 황산 5g을 취가하여 pH 3으로 산성화시킨 후, 생성된 하부의 플루오로웨미칼 상은 분리시켰다. 이 플부오로케미칼 상은, 1g의 임회나도륨이 올해된 50ml의 물로 세력하였다. 어어가, 즐라스코 온도가 105℃로 될 때까지 플루오로웨미칼 상은 대기만하면서 제거하였다. 생성된 간류물은, 한표 분할기가 설치된 3…플레이토 스디이너 전력은 5-해 45보르에서 중류시켰다. 생성된 무명한 다음시의 액체 약품(32g)

의 이것의 여성질체는 92-110℃ 및 45도로에서 중류시켰다. 'PENMR 및 IR은 성기 생성문과 일치했다. 실시에 19

하기식의 퍼플루오로(시클로 지방족 에틸랜옥시알컬랜) 카르보닐 플루오라이드

와 이것의 이성전체를 실시에 1에서와 유사한 방법을 사용하여 제조한 후, 증류 헤트의 온도가 160°C에 또 받하고, 봉류 문라스크중의 잔류를 온도가 180°C에 도달할 때까지 중류시켰다. 중류 플라스크중의 잔류들은 산 플루오라이드로서 GC로 분석한 결과, 이 물질은 2%의 현사들루오로프로필렌 옥사이드 사랑체 뿐만 아 나라, 하기 식의 화합물인 것으로 밝혀졌다.

상기 중류 들라스크내의 잔류물(183s)은 가수분해가 일이나도록 교반하면서 이에 124m(의 불은 정기함으로써, 상기 잔류물을 상응하는 산으로 가수분해 시켰다. 30분 후, 생성된 하부의 플루오로케이칼 상윤 분리한 후 105~120℃의 레드 온도 및 0.3토트에서 중류시킴으로써 두명하고 농축된 다음식의 액체 산 생성물

과 이것의 이성질체를 수둑하였다. IR 분석 결과는 이 생성물과 인치했다.

#### 실서여 20

실시에 19의 산 생성문(96g)을 200g의 프레온(상파당) 113중에 용해시킨 후, 가스 주인관과 -78℃의 용축기가 설치된 플라스크에 넣었다. 잦은 pH 중이 상에서 용력이 얻기성으로 될때까지 알모니아 가스(3g)를 플라스크에 첩가하였고, 이때 반응 혼합물이 매우 점상을 내게 되었다. 이어서 플라스크내의 대용물을 유리 첩사에 봉고 실완에서 하룻밤 동안 건조시킨 후 8시간 동안 70℃에서 건조시켰다. 결과적으로 하기적의 백색 고계 암포를 얻(88g)

특허상고 96-9774 16/25

$$\begin{array}{c|c}
\hline
F \\
\hline
CF_3 \\
\hline
CF_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CF_3 \\
\hline
CF_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CF_3 \\
\hline
CF_3
\end{array}$$

과 이것의 퍼플루오로베틸지불로펜틸 이상질체를 분리하였다. "F NMR 및 1R은 이 생성문과 일치했다.

#### 실시에 21

핵사물투오로프로및전 옥사이트를 되물루오르시글모해산 카르보님 분루오라이트와 2:1(물비)로 반응시켰다. 이 생성물을 환류 분합기가 신치된 3→플레이트 스타이터 컬럼을 통해 분별 중류하였다. 주요 생성물의 분칙은 93→114℃ 및 40토르에서 중류되었다. 산 플루오라이트의 GC 분석 결과, 이 물질은 하기 식의 확합물 및 4%의 핵사품루오로프로필랜 옥사이드 사랑채인 것으로 밝혀졌다.

이 문학은 6 3k의 나도를 보로하드라이드 및 100g의 아세토니트턴이 수용된 몰라스크에 30분에 걸쳐 참가함으로써 디히드로만큼고 전환시켰다. 이어서, 반응 혼합물은 3시간 동양 70-80℃로 가연한 후 실은으로 당자시키 100ml의 문에 부었다. 반응 혼합물에 8g의 진한 황산을 첨가하여 pli 3으로 산성화 시킨 후 생성 된 하부의 풍우으로케미간 성을 문리시켰다. 이어서, 1g의 역화나노름이 용해된 50ml의 물로써 이 상을 세식한 후, 포트의 온도가 96℃가 될때까지 대기안하에서 중발시켰다. 생성된 잔류물은 환류 문할기가 설치된 3-플레이트 스타이터 실력을 통해 1.0토로에서 중류시켰다. 이어서, 다음식의 당황색의 액세 일을 생성물 (74g)

과 이것의 이성질계는 82-102℃의 헤드 온도 및 1.0도르에서 중발되었다. IR 및 GC-MS 본석 결과는 이 생성골과 인치했다.

# 실시예 22

요오드화 참급(2 4g. 0.014골) 및 테프라글라임(40g. 100-190ppm 묽)을 실시에 2에서 기술한 바대로 혼합하였다. 퍼플루오르데칼린 카르보닐 플무오라이트(54%) 술도 109g. 0.12물)들 청가하고, 흔합물을 실 온데서 30분간 교반하였다. 이어서, 이 혼합물을 5분여 결차 0℃로 냉각시켰다. 써사물투오로프로필렌 옥사이드(25g, 0.15물)을 1시간에 길쳐 청가하고, 반응 혼합물을 45분간 교반하고 나서, 하룻밤 등안 교반하면서 실은으로 가온하였다. 이어서, 생성된 하부의 플루오로케미칸 삼(127g)을 부터하였다. 메틸에스테르의GC 분석 결과, 생성된 생성물은 저비점의 불활성 물질(53%), 비싸응된 퍼플루으로데카린 카르보닐 플루오라이드(28%)

및 이것의 이성질체를 포함하는 것으로 나타났으며, 수율은 출발 산 플루오라이트를 기준으로 하여 29%였다. 이 생성물은 메틸에스메르의 GC-MS로 확인하였다.

#### 실시에 23

실지에 22의 생성물은 승규하고, 헤트 온도 52-67% 및 1.0도르에서 꿇는 분획을 수거하였다. GC 분석 설과, 이 생성물은 다음식의 화합물

과 이것의 아성질체를 포함하는 것으로 나타났다. 이 분환(9.6g)을 물 10ml가 들어 있는 공라에달랜 병에 넣고, 가수분체가 이루이지도록 5분 동안 전탕하였다. 생성된 하부의 플루오로케미칼 상을 분러시킨 후 0.1 토르에서 중류시켰다. 하기식의 투명한 예체 산 생성문(6.7g)

과 이것의 이성진체를 99~109℃ 및 0.1로르에서 중류시켰다. IR 분석 결과는 이 생성불 및 이것의 이성질체와 인치하였다. 이 생성물을 다아조예탄으로써 파생시켜 메틸에스테르를 생성시킨 후, 이것은 GC~MS 또 확인한 전과 주피크는 분가량이 668인 것으로 나타났다.

#### 실시에 24

실시에 23의 산 생성물(5.6g) 일부분을 결정화 접시에 부었다. 이어서, 수산화 암모늄(30% NHs, 3.2g) 을 산에 격가한 후, 시계 접시를 상기 접시위에 올려 놓고 접시를 5분간 90' 앞뒤로 회전시켰다. 이어서, 반응 생성물을 15분 동안 방치한 결과 반응 생성물의 pH가 임기성으로 되었다. 이 혼합물을 다시 약 추격으로 강덕하게 교만한 후 70℃에서 하룻밤 동안 건조시켰다. 이어서, 생성된 하기식의 노란색의 고체 안모늄 염(5.5g)

특허공과 95-9774 18/25

및 이것의 이성권체를 분리하였다. IR 분석은 이 생성풀과 일치했다.

#### 실시예 25

액사준무오로프로픽덴 옥사이드를 퍼플루오르시클로래산 카르보닐 준쿠오리이드와 2:1(윤미)로 반용시켰다. 생성된 선 플루오라이트 생성품은 22-55토르메서 문발 중류시켰다. 주요 생성물 분획(2:1 부가 생성물)은 57-63℃ 및 30-35토르에서 중휴시켰다. 원하는 생성물 분획(3:1 부가 생성물)은 64-82℃ 및 22-25토드에서 중류시켰다. GC 분석 결과, 이 분획의 생성물 분또는 다음의 확합물

및 이것의 퍼플루오르메틸 시끌로센틸 이성원체로 나타냈다. 여기에 카르보닐 클루오라이드 분위(53.6g)을 교반하면서 청가하고, 50ml의 불을 첨가하여 가수문해를 유도하였다. 30분 후, 50g의 프레온(상표명) 113을 청가하고 생성된 하부의 플루오르케이칼 상을 분리하였다. 이 플루오르케이칼 상은, 프레온(상표명)이 세거될 때까지 화전 증발기에서 중발시킨 후, 그 잔류물은 0.1보드의 진공하에 중류시켰다. 생성된 투명하고 농축된 하기식의 액체 산 생성물(40.7g)

과 이것의 이성실제품 해도 온도 100~104℃ 및 0.1토르에서 종류시켰다. 이 종류된 물질을 디아즈베란으로 세 화생시킨 후 GC…MS로 관정한 경과, 상기 산 생성물과 일치했다.

## 실시예 26

실시에 25의 산 생성물(39.0g)의 일부분용 100g의 프레온(상표명) 113등에 용해시키고, 추산화 유모늄 (30% NH, 3.0g)운 격기하여 용액운 pH 6으로 하였다. 이어서, 반응 혼합물은 결정화 접사에 붓고 50℃에서 하듯한 동안 건조시켰다. 하기시의 백색의 길납성 고형 암모늄 연(40g)

및 이것의 열을 분리하였다. PF NMR 분석 결과는 이 생성물과 인치했다.

실시예 27

실시에 21의 알존(30g)의 일부분은 100g의 포베온(상표명) 113중에 용해시킨 후, 상부 코반기, 온도제, 부가의 깔때기 및 환류 용축기가 설치된 등단 바닥 플라스크에 넣었다. 이어서, 트리에틴아민(9.5g) 및 소량(5mg)의 히트로뀌는의 모노에틴 에테르를 받음 플라스크에 참가한 후, 교반하면서 아크릴로인 골로라이트(8.5g)을 서서히 참가하고, 받음 온도는 40℃ 이하로 유지시었다. 아크릴로의 골로라이트를 완전히 참가한 후에는, 반응 흔합물은 30분간 교반하였다. 수신화 활용(3% 수용액, 200ml)를 참가하고, 병성된 반응 흔합물의 하부 층을 분리한 후, 연산(5% 수용액, 100ml)으로 제처하고, 다시 등류수(100ml)로 제작하였다. 프레온(상표명) 113을 회전 중발기에서 흥출기 압력하게 세거하고, 진급물은 89~98℃ 및 0.3토르에서 중독시가 하기식의 투명한 액체 아크릴데이트 에스메르(38.7g)

및 이것의 저플루오로 메틸시클로켄틱 이성질체를 생성시켰다. IR 및 GC-MS 분석 전파는 이 생성물과 일치하였다.

실시예 28-35 및 비교 실시예 C1-C5

실시에 28-35에서는, 실시에 4, 10, 11, 13, 24 및 26의 방법에 따라 제조한 본 발명의 비문구오로(시골로 지방축 메틸렌옥시퍼플루오로 알길렌) 카로부실레이트 압모는 역을 du Nouy 개년 참력 축정계를 사용하여 각종 농도에서의 수용액의 표면 장력을 반정합으로써 제면환생재로서 평가하였다. 비교 실시에 CI-C5에서는 제면환생재로서 퍼플루오로알카는산 카르복실레이트 암모등 역 및 가문구오로-α-알콕시 프토피운산 카르복실레이트 암모등 연 및 가문구오로-α-알콕시 프토피운산 카르복실레이트 암모등 연 및 자문구오로-α-알콕시 프토피운산 카르복실레이트 암모등 연을 사용하여 유사하게 테스트하였다. 그 결과는 표 1에 제시하였는데, \*테스트한 생성물\*은 원하는 주변을 생성물이나, 건축된 바와 같아 그 이성재로 또한 존재하였다.

				田市公司	(四方)公司(四) 海香香鱼		
ন ব ব	지스트한 성성군.	50ppm	100ppm	эдуран	1000ppm	56D0ppm	10, 000ppnı
5	CF, (CF,), OCF(CF,) COO-NH,	€6.4	63.7	9.93	8.63	33.3	24.9
C	CF, (CF,) COO-NH,-	68.1	65.0	54.7	46.1	29.6	19.8
82	$\left\langle F \right\rangle \leftarrow CF_1OCF(CF_1)COO  NH_1.$	52.9	47.3	32.0	25.6	17.7	20.5
ឌ	CF, (CF,),OCF (CF,) CF, OCF (CF,) COO NH,	83.8	49.1	36.4	28.5	17.7	17.5
ತ	CF, (CF,), (XO- NIL.	. 56,3	49.3	33.4	28.3	16.3	16.3
29	OFN(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> OCF(CF <sub>3</sub> )COONH.	41.7	37.5	25.3	18.7	18.7	18.5
ŝ	$CF_3 - \left(\frac{F}{F}\right) - CF_2OCF(CF_3)COO^{-}$ NH,	46.9	40.7	27.8	19.5	17.6	18.0
33	$ \begin{array}{c}                                     $	37.4	32.6	20.4	18.3	18.1	18.0
	$\left\langle F \right\rangle = CF_{\epsilon} O GF (CF_{\epsilon}) CF (CF_{\epsilon}) CO (CF_{\epsilon$						
ජි	CF, (CF,),000 NH,	33.0	33.1	20.7	17.2	14.2	14.7
32	$\left\langle F \right\rangle = CF_{\bullet}OCF(CF_{\bullet})CF_{\bullet}OCF(CF_{\bullet})COO^{-}  NH_{\bullet}^{-}$	28. ]	24.0	19.9	20.1	18.5	18.4

17.1	18.6	18.4
17.8	18.4	18.3
16.2	17.9	18.6 18.5 18.3
25.4 18.2 16.2	23.8 17.9 17.9	
25.4		19.7 19.1
33.4	26.2	19.7
$(CF_3)_1CF$ $\rightarrow$ $CF(CF_1)COO$ $NH_1$ .	F F F	$ \begin{array}{c} P \\ \hline CF_0(CF(CF_1)CF_3O]_2CF(CF_3)COO & NH_4- \end{array} $
33	<del>4</del>	34

특허공학 96-9774 22/25

표 1의 데이타에서 알 수 있듯이. 본 발명의 퍼플루오로(시클로 지방주 에딜센옥시알컬렌) 카르복센레이드 악모늄 업은 퍼플쿠오보ーα—알콕시 프로피온산 카르복실레이트 암모늄 영이나 퍼플루오르알카논산 카트북실레이트 알모늄 연보나 불자도가 보다 높긴 하나, 동일한 탄소 원자수의 퍼플루오르알칸산의 암모늄 염이나 퍼플루오르-α—알콕시프르피온신의 암모늄 염과 동일하지 우수한 제민활성제 투성은 나타내 보임을 알 수 있다.

돈 발명은 그 역역 및 기술 사상에서 벗어나지 않는 한 다양하게 변경 및 조선한 수 있음을 당입자라면 알 것이며, 본 발명은 설명을 목적으로 본원에 제시된 바에 의해 세한되지 않는다.

#### **항목허청구의 범위**

1. 하기 일반식의 퍼플루오로(시클로 지방족 메틸랜욕시알콴렌) 카르보닐 플루오라이드 화합물 및 이외 유도체:

상기 식품, Ri는 하기 식의 비플루오로시끌로 지방주기, 즉

$$R_i$$
  $F$ 

$$\begin{array}{c|c} R_{t'} & F & F \\ \hline R_{t'} & R_{t'} & R_{t'} \end{array}$$

$$R_i$$
 $R_i$ 
 $R_i$ 
 $R_i$ 
 $R_i$ 
 $R_i$ 

$$R_{i}$$
 $R_{i}$ 
 $R_{i}$ 
 $R_{i}$ 
 $R_{i}$ 

(식품, 각 R/는 각가 불소 또는 C, "C,의 직쇄 또는 축쇄의 되중구오로 알킬기이와, 삼기 R, 라디칸등 두 게 이하의 R, 라디칸은 상기의 되품무오로알킬기이며, a는 1 내지 6의 경수임)이고 : n은 0 내지 약 10이 보는 2는 -COF이거나 이의 작용성 또는 비작용성 유로제로서, -H, -X, -CF,H, -CF,X, -CH, OH, -COX, -COR, -COOH, -CXOM<sub>EV</sub>, -COOR, -CF<sub>2</sub>, -CONR'R', -CH<sub>2</sub>NH<sub>1</sub>, -CH<sub>2</sub>NCO, -CN, -CH<sub>2</sub>OCOR, -CH<sub>2</sub>OSO<sub>2</sub>R<sub>1</sub>, -C<sub>2</sub>N<sub>3</sub>(R<sub>1</sub>")<sub>21</sub> -CH<sub>4</sub>OCOR, -CH<sub>2</sub>OCOCR'=CH<sub>2</sub>, 또는 -(CH<sub>2</sub>),Si(R'")<sub>2</sub>이고, 이때 -X는 -F, -Cl, -8r 또는 --I이고 : M은 암모동기 또는 일가의 급속

원자이고: v는 M의 원자가로서 1, 2 또는 3이며; R 및 R'는 각각 II 또는 저글 일컫, 아밀 또는 이들의 조합체이거나, 또는 -CONR'R' 중의 무개의 R' 기는 함께 안전한부를 형성하여, 안전센부는 아미도 실소의 합에 혜택로시클릭 고리를 형성하고: R'는 ~H 또는 -CH,이고: R''는 메복시와 갖은 가수분해성기이고: R''는 하나 또는 다수개의 해택로 원자를 포함할 수 있는 플부모로 지방해 기이며: m은 2 내지 1의 점수이다.

- 2. 제 1 함의 삼기 퍼플루모르(시클로 지방족 에벌렌옥시암킨덴) 카르브닐 플루오라이드와 카르복실테이드 암보늄영 유도객을 포함하는 플루오로케이란 개면활성제.
- 3. 제 2 함에 있어서, 상기 카르복실데이트 암노뉴면 유모체가 하기 식으로 표시될 수 있는 플루오르케이 칸 제면활성제:

상기 식중, Ri는 하기 식의 퍼퓸루오로시골로 지방족 라디칼로서, 주

$$R_{t'}$$
 $F$ 
 $N-C_{s}F_{rs}=$ 
 $R_{t'}$ 

$$R_{i'}$$
 $F$ 
 $F$ 
 $R_{i'}$ 
 $R_{i'}$ 

(이중, 각 R/는 각각 불소이거나  $C_1-C_1$ 의 작쇄 또는 축쇄의 퍼플루오로알킬기이되, 장기  $R_1$  라디캅중 두 개 이하의  $R_1'$  라디칼은 장기 퍼플루오로알킬기이며, a는 1 내자 6의 청수입)이고 ; n은 0 내지 약 10이 n ; Z는  $-COO^-NH_1$ +이다.

4. 제 2 항에 있어서, 상기의 암모뉴역 유도책가 하기 식의 화합물을 포함하는 플루오르케미칸 계면활성 제 :

5. 제 1 항에 있어서, 하기 식으로 표시되는 분두오로케이건 공속염을 포함하는 퍼블루오로(시클로 지방축 케틸해옥시알킹레) 카르보딜 플루오라이트 확합물 및 이익 유도체 :

상기 식중, Ri는 퍼플루오로시클로 지방족 라디칼로서, 즉

(이종, R/는 가각 불소이거나 C,--C,의 작쇄 또는 축쇄의 퍼플무오로알길기이되, 상기 Rr 라디칸증 두개 이하의 R/ 라디칸은 상기 퍼플루오로알킬기이며, a는 1 내지 6의 성수임)이고 : n은 0 내지 약 10이며 : Z는 -COOM, c로서, 이중 M은 금속 원자이고, v는 M의 원자가로서 1, 2 또는 3이다.

6. 세 5 항에 있어서, 상기 품부오토케미칸 금속염이 하기식의 화합문을 모활하는 퍼플루오로시클로 지방 즉 매틸덴유사알컬덴카르보닐 플루오라이드 화합물 및 이의 유도체 :

F CF<sub>1</sub>OCFCOO Li',

$$CF_3$$

F CF<sub>1</sub>OCFCOO  $K^+$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_4$ 
 $CF_5$ 
 $CF_5$ 
 $CF_5$ 
 $CF_5$ 

이 페이지는 여백 입니다